

过氧化氢丙二醛 (H2O2) 含量检测试剂盒 (微量法) (本试剂盒仅供科研使用)

产品包装

产品编号	产品名称	产品规格
YFX0564	过氧化氢 (H2O2) 含量检测试剂盒 (微量法)	100 管/96 样

产品内容

名称	规格	储存条件
试剂一	丙酮 100mL ×1 瓶 (自备)	4°C
试剂二	粉剂 ×1 瓶: 临用前加入 3mL 浓盐酸充分溶解备用。用不完的 试剂 4℃保存; (溶解时间较长, 约 30min, 可 40℃-60℃加热溶解, 务必提前准备)。	4℃
试剂三	液体 10mL ×1 瓶	4℃
试剂四	液体 30mL ×1 瓶	4℃

一、产品说明

H2O2 是生物体内最常见的活性氧分子,主要由 SOD 和 XOD 等催化产生,由 CAT 和 POD 等催化降解。H2O2 不仅是重要的活性氧之一,也是活性氧相互转化的枢纽。一方面, H2O2 可以直接或间接地氧化细胞内核酸,蛋白质等生物大分子,并使细胞膜遭受损害,从而加速细胞的衰老和解体,另一方面 H2O2 也是许多氧化应急反应中的关键调节因子。

H2O2 与硫酸钛生成黄色的过氧化钛复合物, 在 415nm 有特征吸收。

二、自备材料

可见分光光度计/酶标仪、台式离心机、可调式移液器、微量石英比色皿/96 孔板、丙酮 100mL、浓盐酸 5mL、研钵和冰。

三、样品准备

- 1、组织: 按照组织质量 (g): 试剂一体积(mL)为 1: $5\sim10$ 的比例 (建议称取约 0.1g 组织,加入 1mL 试剂一)进行冰浴匀浆;转移至 EP 管中,用试剂一定容至 1mL,8000g 4 ℃ 离心 10min,取上清,置冰上待测。
- 2、细胞/细菌: 收集细菌或细胞到离心管内, 离心后弃上清; 按照细菌或细胞数量 (10⁴ 个): 试剂一体积 (mL) 为 500~1000: 1 的比例 (建议 500 万细菌或细胞加入 1mL 试剂一), 超声波破碎细菌或细胞 (冰浴, 功率 20%或 200W, 超声 3s, 间隔 10s, 重复 30 次); 用试剂一定容至 1mL; 8000g 4℃ 离心 10min, 取上清, 置冰上待测。
- 3、血浆/血清:直接检测。

四、操作步骤

正式测定前,必需取 2-3 个预期差异较大的样本做预测定。

- 1、酶标仪预热 30min 以上,调节波长至 415nm,蒸馏水调零。
- 2、将试剂二、三和四 37℃ (哺乳动物) 或 25℃ (其它物种) 水浴 10min 以上。
- 3、在 EP 管中按照下表操作:



RNA/DNA 提取,qPCR Master Mix,抗体 ELISA 试剂盒,生化检测试剂盒,细胞株

试剂名称 (μL)	测定管	对照管		
样本	250			
试剂一		250		
试剂二	25	25		
试剂三	50	50		
充分混匀,静置 5min 后,20000g,25℃ 离心 5min,弃上清,沉淀中加入:				
试剂四	1000	1000		
加入试剂皿溶解沉淀后 安洱整署 5min 取 200ul 妹教至衡县万萬比角皿或 06 孔板山测宁				

加入试剂四溶解沉淀后,室温静置 5min,取 200 μ L 转移至微量石英比色皿或 96 孔板中测定 415nm 处吸光值 A。对照管只要做一次即可。计算 Δ A = A 测定-A 对照。

五、H2O2 含量的计算

A. 用 96 孔板测定的计算公式如下:

标准条件下测定的回归曲线, y = 0.3744x + 0.0006 (x 为标准品浓度, $\mu moL/mL$; y 为 ΔA)。 1、按照组织蛋白浓度计算

 H_2O_2 含量(μ moL/mg prot)=[(Δ A-0.0006) ÷0.3744×V1]÷(V1×Cpr)=2.67×(Δ A-0.0006) ÷Cpr。 需要另外测定蛋白浓度、建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

2、按照样本鲜重计算

 H_2O_2 含量(μ moL/g 鲜重)=[(Δ A-0.0006) ÷0.3744×V1]÷(W ×V1÷V2)= 2.67×(Δ A-0.0006) ÷W。

3、按照细菌/细胞密度计算

 H_2O_2 含量(μ moL/ 10^4)=[(Δ A-0.0006) ÷0.3744×V1]÷(500×V1÷V2)= 0.0054×(Δ A-0.0006)。

4、按照血清/血浆体积计算

 H_2O_2 含量($\mu moL/mL$) = (ΔA -0.0006)÷0.3744=2.67×(ΔA -0.0006)。

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.25mL; V2: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500 万。

B. 用微量石英比色皿测定的计算公式如下:

标准条件下测定的回归曲线, y = 0.7488x + 0.0006 (x 为标准品浓度, $\mu moL/mL$; $y 为 \Delta A$)。

1、按照组织蛋白浓度计算

 H_2O_2 含量(μmoL/mg prot)=[(ΔA-0.0006) ÷0.7488×V1]÷(V1×Cpr)= 1.34×(ΔA-0.0006)÷Cpr。 需要另外测定,建议使用本公司 BCA 蛋白质含量测定试剂盒。

2、按照样本鲜重计算

 H_2O_2 含量(μ moL/g 鲜重)=[(Δ A-0.0006) ÷0.7488×V1]÷(W ×V1÷V2)= 1.34×(Δ A-0.0006)÷W。

3、按照细菌/细胞密度计算

 H_2O_2 含量(μ moL/ 10^4)=[(Δ A-0.0006)÷0.7488×V1]÷(500×V1÷V2)=0.0027×(Δ A-0.0006)。

4、按照血清/血浆体积计算

 H_2O_2 含量($\mu moL/mL$) = (ΔA -0.0006) ÷0.7488=1.34×(ΔA -0.0006)。

V1: 加入反应体系中样本体积, 0.25mL; V2: 加入提取液体积, 1mL; Cpr: 样本蛋白质浓度, mg/mL; W: 样本质量, g; 500: 细胞或细菌总数, 500 万。

六、注意事项

- 1、 标曲线性范围为 $0.1 \mu moL/mL$ - $2 \mu moL/mL$, 吸光度 ΔA 线性范围为 0.03-1, 若ΔA 超过 1则需要稀释, 计算公式乘以相应稀释倍数。
- 2、 由于试剂一易挥发, 试剂一必须先预冷再加, 研磨时必须在冰上研磨。
- 3、 本试剂盒中试剂的挥发性较高, 请带一次性手套和口罩。